INGREDIENT AND CATALYST FOR OLEFIN POLYMERIZATION

Patent number:

JP57063311

Publication date:

1982-04-16

Inventor:

SANDORO PARODEI; ROBERUTO NOTSUCHI;

UMUBERUTO JIYANNIINI; PIEERU KAMIRO BARUBE;

UMUBERUTO SUKATA

Applicant:

MONTEDISON SPA

Classification:

- international:

C08F10/00; C08F10/00; (IPC1-7): C08F4/02; C08F4/64;

C08F10/00

- european:

C08F10/00

Application number: JP19810126026 19810813 Priority number(s): IT19800024141 19800813

Also published as:

EP0223010 EP0045977 EP0045976 EP0045975

SU1457813

more >>

Report a data erro

Abstract not available for JP57063311

Abstract of corresponding document: EP0045975

Catalysts for the polymerization of alpha-olefins which comprise the reaction product of: a) an Al-alki compound; b) a silicon compound containing at least one Si-OR or Si-OCOR or Si-NR2 bond, R bein hydrocarbyl radical; c) a solid comprising as essential support, a Mg dihalide in active form and supported a Ti halide or a halo-Ti-alcoholate or said halogenated Ti compound and a silicon compound defined in b) in a molar ratio with the supported Ti compound from 0,1 to 5 mole of silicon compound mole of Ti compound.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-63311

①Int. Cl. ³ C 08 F 10/00 4/02	識別記号	庁内整理番号	③公開 昭和57年(1982)4月16日 発明の数 4審査請求 未請求
4/02 4/64	106	7823—4 J	(全 10 頁)

匈オレフインの重合用の成分及び触媒

②特 顯 昭56—126026

②出 願 昭56(1981)8月13日

優先権主張 ②1980年8月13日③イタリア

(IT) 3024141A / 80

@発 明 者 サンドロ・パロデイ

イタリー国ノヴアラ・オレツジ

ヨ・ヴィアディネグリ4

⑦発 明 者 ロベルト・ノツチ

イタリー国ノヴアラ・コルソX

X □マルツオ170

⑦発 明 者 ウムペルト・ジヤンニーニ

イタリー国ミラノ・ヴイアシス モンデイ53

⑦発明者ピエール・カミロ・バルベイタリー国フエラーラ・ヴィアバヴオーネ3

⑦発 明 者 ウムベルト・スカタ イタリー国フエラーラ・ヴィア シーパテイステイ31

⑪出 願 人 モンテジソン・ソチエタ・ベル・アチオニ

イタリー国ミラノ・フオロボナ パルテ31

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

明 紐 書

1 (発明の名称)

オレフインの直合用の成分及び触媒

2 [特許請求の範囲]

1. 必須担体としての活性形のMg ハロゲン化合物、或びで Mg ハロゲン化合物上に租持されている Ti - ハライド又は Ti - ハロアルコレート 及び下記の群の化合物から選択された電子供与体 化台物:

1.1 オルト位向にCUUH基を有する芳香 炭ジカルボン食のモノ及びジエステルであつ て、そのCUUH基のヒドロカルビル選れが 3 曜米橋の炭糸原子を含み且つ酸為の少なく とも1 個は炭糸原子2 個を含むモノ及びジェ

 不飽和の分枝鎖状の基又は炭素数が1~20 のアリールアルギル基であるか、或は R はエ ステル采力ルボニル基に直接もしくはメチレ ン基を介している炭素数が3~20のアリー ル基であり、そして、K'は炭素数が3より 少ないヒトロカルビル悪である)の廃和及び 不飽和カルボン酸のエステル、

からなり、アルフア・オレフインの取合用触媒を 形成するために Al - アルキル化甘物及び 1 個以 上の Si - U K、 Si - U C U K 又は Si - N K: 蜡苷 (Kはヒドロカルビルギである) を含有して いるケイ * 化合物と組み合わせで使用される箇体 放分。

3 該 Mg ハロゲン化合物が Mg ジクロライド
又は Mg ジブロマイドであり、該Ti ハライドが

特開昭57-63311(2)

T:テトラハライドであり、そして電子供与Wit 台物がジエチルフタレート、メチル - 及びエチル -ピバレート、メチル - 及びエチル - メタクリレート である、特許誘求の範囲第1項配載の固体成分。

▲ 下紀成分:

- a) Al-アルキル化合物、
- り 1 個以上の Si OK、 Si OC OK
 又は Si NK, 結合 (ここでRateドロカルビル基である)を含有しているケイ条化合物。
- c) 特許請求の範囲第1項~第3項に記載されている如き回答成分。

の反応生成:向からなる、アルファ - オレフインの 重合用領媒。

5. 該 Al - アルキル化台物が、 Al - トリア ルキル以は液素もしくは端素原子を介して、又は SO。もしくはSO、基を介して互に紹合してい

*はオレ*フインとエチレンの混合物の重合方法。

9. 特許請求の範囲第8項配畝の方法で得られたアルファーオレフインの度合体。

3 [発明の詳細な説明]

本充明は、じ H : = じ H K オレフイン (ここで K は 炭素数が 1 ~ 4 の T ルキル 基又は T リール 基 である) 及び 終オレフインと エチレン の 混合物の 取合 用 触 碟 の 形成 に 有用 な 新規 な 固体 成 分 、 並 び に 酸 成分 から 形 成 された 触 碟 、 更に は 重 台 方 法 に 関するものである。

今までに知られているプレビレン及びそれより 高級なオレフインの真合州の独持されている高活性のそして高度に文体特殊性の触媒は、電子供与 体化台物(外部電子供与体)で部分的に選体化されている Al - アルキル化台物を、活性形のMg - ハライド上に担持されているTi 化台物及び電 子供与体化合物(内部電子供与体)からなる固体 る 2 週以上の A 6 原子を含有している A 6 - アルキル化合物である特許請求の範囲第 4 填配或の放 遊。

4 成分り)のケイ素化合物がフェニルトリーアルコキンシラン又はジフェニルジアルコキシシラン又はジフェニルジアルコキシシラン又はアルキルジーもしくはトリーアルコキシシランである。特許請求の範囲第4項もしくは第 5項紀載の触媒。

7. 成分 c) が特許摘求の範州第2項もしくは 第3項記載の固体成分である、特許請求の範囲第 6項記載の数據。

成分と反応させることにより得られる。

そのような敗戦の例は英国特許 1.5 5 9.1 9 4 及びベルギー特許 8 6 8.6 8 2 中に配載されている。

Si- U- C 結合を含有しているケイ 象化合物 からなる外部電子供与体も記されている [特開昭 5 4 - 9 4 5 9 0 号及び 特開昭 5 5 - 3 6 2 0 3 号]。 種々のそして多数の内部電子供与体の中には、メタクリル酸メチル及びピバリン酸エチルの 如き化合物も挙げられている。しかしながら、

Si - U - C結合を含有しているケイ本化合物を 外部電子供与体として使用する全ての先行技術の 触媒においては、主として安息香酸のエステル及 びそれらの誘導体が内部電子供与体として使用される。

店性及び立体特異性という語で表わされていなる上配の触媒の性能は、安息香料エテル及び安息

特開路57-63311(3)

香飯の同様なエステルを外部電子供与体として使用する触媒の性能と変わりない。今回、特別な構造を有するエステルを内部電子供与体として使用することにより、 然外なことも、 Si - U - C 結合を含有しているケイな化合物を外部電子供与体としてなる先行技術の担持触媒の活性及び立体特異性を増大できることが発見された。

本発明の触媒は、下記の成分の反応生成物から なつている:

- a) Al-Tルギル化合物、たとえば Al-ト リアルギル或は酸素もしくは栄素原子を介し て又は SU。もしくは SU。 基を介して互に 結合している 2 個以上の Al 原子を含有して いる Al-Tルギル化合物、
- b) 1 個以上のSi UR、Si UUUR又ば Si NK: 結合(ここで Kはヒドロカルビル基である)を含有しているケイ素化合物、

ン基を介して結合している炭素数が3~20 のアリール番であり、そして、 k' は炭素数 が3より少ないヒドロカルビル基である) い 慰和及び不認和カルボン数のエステル。

好遊な代表的電子供与体化台物は下配のものである:ジェチルフタレート、メチルエチルフタレート、メチルエチルフタレート、ジェチルー2、3・ナフタレンジカルボキシレート、メチルー及びエチルーピパレート、メチルー及びエチルーメタクリレート。ポリカルボン級のエステルはエステル基の他にエステル化されていないじひけも含有することもできる。成分c)の報道においては、エステルを活性形のMgハロゲン化台物たとえば活性Mgジハライドもしくは予減の形成された設ジハライドの大概体と接触させて報道することができる。更に、例えばアルコールとアリールハライドの間のエステル化により、又はポリカルボン酸の無水物もしくは

c) 必須担体としての活性形の Mg ハロゲン化 付物好ましくは Mg ジハライド、並びに Mg ハロゲン化合物上に担持されている Ti・ハライド又は Ti・ハロアルコレート及び下配 の群の化合物から選択された電子供与体化合物:

- 1) オルト位間にCUUH基を有する芳香族ジカルボン他のモノ及びジェステルであつて、そのCUUH基のヒドロカルビル基材が3個米浦の炭素順子を含み且つ酸基の少なくとも1個は炭素原子2個を含むモノ及びジェステル。
- 2) 式KCUUK'(ことで、ヒドロカルビル 系Rは以、炭素数が3~20の飽和もしくは 不飽和の分板鎖状の基又は炭素数が7~20 のアリールアルキル基であるか、或はRはエ ステル系カルポニル基に直接もしくはメチレ

半エステルとアルコールの間のエステル化により、 又はエステル交換による如き公知の反応によりエステルをその場で製造することができる。エステルは他の公知の内部電子供与体と併用することもできる、成分で1の必須担体を形成する店性形のMgハロゲン化台物たとえば店性な無水Mgシハライドは、成分で1の分末スペクトル中で1 ポ/8の段面債を有するジハライドの粉末スペクトル中に現れる敵も強い回折線の少なくとも30%の広がりを示すMgシハライドであるか、以は数定ビークが必及線の面間距離に関してンフトしているハロにより置き換わつているようなX線がよくりにを示すMgシハライドである。

指開昭57-63311(4)

側で値をMg ジハライドの表面積とする。 Mg ジハライドの非常に活性な形は、1 m/gの表面積をする対応するジハライドのスペクトル中に現われる破も強い回折線が相対的強度において減少しそして広がつてハロを形成するようなX線がポスペクトルを示すものであるか、又は最も強い観が面間距離に関してシフトしたハロにより強き換わつているようなものである。一般に、上記の形の装面積は30~40m/gより大きく、そして特には100~300m/gである。

估性形は、上記の形から、不估性炭化水業経験中での成分 ¢) の悪処塊によつても誘導でき、それはX 歳スペクトル中でハロの代りに鋭い回折巖を示すものである。

これらの形の鋭い最強線は、いずれの場合にも、 1 m/8 の表面機を有する Mg ジハライトの対応 する線に関して少なくとも 3 0 %の広がりを示し

より少ない、好適には 0.05~0.3の間のモル比で反応させることができる。

成分 6) においては、Mg ジハライド及びそれ に但持されているハロゲン化 T i 化合物の間のモ ル比は 1 ~ 5 0 0 の間であり、そして Mg ジハラ イド上に担持されている該ハロゲン化 T i 化合物 及び電子供与体の間のモル比は 0.1~ 5 0 の間で ある。

b)に示されているケイ条化台物には、一般式 $\kappa_m SiY_n X_o$

【式中、Kは炭素数が1~20のアルキル、アルケニル、アリール、アリールでリールでルキル、シクロアルキル係であり、

ている。好道な Mg ジハライドは Mg ジクロライ ド及び Mg ジブロマイドである。ジハライドの含 水量は一般に1重量%より少ない。

活性 Mg ジハライド上に担持されている Tiハライド又は Tiハロアルコレート及びエステルとは、担体上に化学的もしくは物理的に固着され、成分 c) を誘膊している 1 , 2 - ジクロロエタンで 2 時間処理するととによつても成分 c) から抽出できないような上記の化合物を意味する。

茂分な)、 b)及び c)は互いにいずれの順序 でも反応させられるが、好適には成分な)及び b) を予備混合し、その後成分 c)と接触させる。

成分 c) を成分 a) 及び / 又は b) と予備混合 させることもできる。 a) 及び b) の予備混合は、 音 曲、室温乃至重合温度の間の温度において行な) ことができる。

c)及びb)の予備反応は比較的高い態度にお

Xはハロゲンもしくは水素原子又は-0C0R $^{\sigma}$ 、-NR $^{\sigma}$ 、夢であり、ここでR $^{\sigma}$ はK $^{\prime}$ と等しいか又は異なつており、そしてK $^{\prime}$ と同じ意味を有し、

m、n及びpはそれぞれ、mは0~3、nは 1~4そしてpは0~1の数であり、そして m・n・pは4できしい |

の化台物が包含される。

便用できる他のケイ素化合物は、2個以上のケイ素原子が、酸素又は温素原子を介して、互いに 結合されているような化合物である。

これらの化合物の例は、ヘキサエトキシジシロ キサン、対称性ジフェニルテトラエトキシジシロ キサン

指開昭57-63311(5)

$$(C_2H_3O)_{-2}-S \ i-O-CH_1-CH_2-O-S \ i-O-CH_3$$
 C_0H_3
 C_0H_3

である。

好適なケイ素化合物は、フェニルトリアルコキシンラン、ジフェニルジアルコキシシランの如きフェニルアルコキシシラン、例をはフェニルトリエトキシ又はトリメトキシシラン、ジフェニルジメトキン及びジェトキシンラン、モノクロロフェニルジエトキシンラン;アルキルジーもしくはトリーアルコキシシランの如きアルキルアルコキシンラン、例をはエチルトリエトキシシラン、エチルトリイソプロポキシシランである。

他の通当な化合物の例は、クロロトリエトキシ シラン、アセトキントリエトキシシラン、ビニル トリエトキシンラン、ブチルトリエトキシンラン、 トリフエニルモノエトキシンラン、フエニルトリ

る2回以上の AI 原子を含有している化合物、例 えば

$$(C_2H_3)_2Al - O - Al(C_2H_3)_2$$
,
 $(C_2H_3)_2Al - N - Al(C_2H_3)_2$,
 \vdots
 C_4H_3

$$(C_1H_3)_2Al - O - S - O - Al (C_2H_3)_2$$

が包含される。上心の如く、 AI 原子が例えば SU、 又はSU。 の如き恋を介して結合されているような AI - アルギル化合物は 複数値併用すること ができる。 門えば、上心例示の如き AI - アルギル化合物と AI Et : CI の 叫き AI - アルギルハライドとの併用で使用することもできる。

成分で)は公知の方法に従つて殺遺できる。とれらの方法のうちの一方法は、Mg ハライド及び

ックロエトキシシラン、フェニルジェトキッジェ テルアミノンラン、テトラフェノキシシラン又は デラアルコキシシラン、例えばテトラメトキシシ ランである。

ケイ累化合物を、例えば Si Cl。の如きハロ グン化されたケイ森化合物とアルコール又は Mg もしくは Al のアルコレートとの反応によりその 場で生成することもできる。

本発明の触媒中では、ケイ素化合物は、種々の触媒生成成分の間の反応の固体生成物中に結合された形で、そして0.05より大きい、一般的に0.1~5のケイ素化合物とハロゲン化された Ti 化合物のモル比で、存在している。

成分 a 」 を形成している Al - アルギル化合物 には、 Al - トリアルギル、例えば Al - トリエ チル、 Al - トリイソプチル、 Al - トリイソプ ロビル及びヘテロ原子を介して互いに結合してい

本発明の電子供与体化合物を、粉砕生成物のX線スペクトル中に Mg ジハライドのスペクトルに関して前配されている変化現象が現われるまで一緒に粉砕し、そしてその後粉砕された生成物を Ti-化合物と反応させることからなつている。この 型の製造は英国特件 1.5 5 9.1 9 4 中に配されている。

同様な製法は米園特許4.107.413、4107.413、4107.414及び4107.415中に記されている。他の方法は、Mgハライドとアルコールの付加物を、活性水器原子を含有していない鬼子供与体化合物の存在下で、Ti化合物と反応させることからなつている。この方法はベルギー特許868.682中に記されている。

・ 公告されたドイツ出顧3022738中に配されている他の方法によると、Mgジハライドとアルコールの間の付加物を液体状で、ハロゲン化

特開船57-63311(6)

Ti 化合物及び電子供与体化台物と反応させる。 他の万法はドイン特許出顧公開 2 9 2 4 0 2 9 3 米国特許 4 2 2 0 5 5 4 並びにイタリア特許出顧 2 7. 2 6 1 / 7 9 中に記されている。

他の方法は、Mg ジハライド、ハロゲン化Ti 化合物質子供与体化合物をMg ジハライドの活性 化まで一緒に粉砕し、そして粉砕された生成物を ハロゲン化炭化水素、桝えば1,2-ジクコロエ タン、クロロベンゼン、塩化メチレン、ヘキサク ロロエタン、中に感情処理することからなつてい る。

処塊は40℃乃至ハロゲン化炭化水素の沸点の 温度において、一般に1~4時間の逆域の時間に わたつて行なりことができる。

他の方法によると、低いひH含有量(好選には 1 車市%以下)を有する SiO。 又は Al₂O₃ のような多礼性担体に、液状の Mg ジハライドたと

- グリニャール試集とシラノールもしくはポリシロキサン、ガ:0 火はアルコールとの反応及びその後のハロゲン化剤又はTiCl。との反応、
- —— Mg とアルコール及びハロダン化水素酸との 以応乂は Mg とヒドロカルビルハライド及び アルコールとの反応
- Mg Uと Cl. 又は Al Cl, との反応.
- Mg X₁ n H₁O (X=ハロケン)とハロケン化削又は TiCl₄ との皮形、
- Mgモノもしくはジアルコレート又は Mg カルポキシレートとハロダン化剤との反応。Ti-ハライド又は Ti-ハロダンアルコレー

そは Mg ジハライトの電子供与体(たとえば、アルコール、エーテルなど) 必被を含設させ、仄にこの担体を例えばトイン特許出顧公開3022738又はベルギー特許868682中に配されている方法に従つて、経解されている基子供与体化合物を含有している過剰の TiCl。 で処理する。上配の全ての方法では、域終生成物は、上配の

上配の全ての方法では、最終生成物は、上配の 活性形で存在しているMgジハライドを含有して いる。

 在住形の Mg ジハライドを生成するため、又は ジハライドが活性形で存在しているようなTi含 有 Mg ジハライド担持成分を生成するための他の 公知の方法の例としては下記の如き反応があげられる。

—— グリニャール試養又は Mg K 。 化合物 (K は ヒドロカルビル基である) 又は酸 Mg K 。 化 台物と Al - トリアルキルとの錯体、及びハ

トには特に、 Ti - テトラハライド、 Ti - トリハライド 及び Ti - トリハロゲンアルコレートが 包含される。好適な化合物は、 TiCl。、 Ti Br。、 2,6-ジメチルフエノキシトリクロロチタンで ある。

Ti-トリハライドは公知の方法により、例えば TiCl。を Al もしくは有機金銭 Al 化台物を用いて又は水霖を用いて増元することにより、

Ti-トリハライトの場合、触媒性能を改良する目的のためには、チタンの酸化(部分内であつてもよい)を、成分 c) の製造中又は後に行なりことが簡便である。この目的用には、ハロゲン、ヨウ &ハライトを使用できる。

好適な触媒は、成分 c)が Mg Ul。、 Ti Ul。 及びマレイン酸、ピパリン額及びフタル節のエス テルから得られ、そして成分 b)がフェニル - も

持開昭57-63311(ア)

しくはエチル・トリエトキシンラン又はジフェニルジメトキシ・もしくはジフェニルジエトキシ・ シランであるものである。

成分 a) は Al - トリアルキル例えば Al - トリエチル又は Al - トリイソブチル、である。

成分 c) は英国特許 1.5 5 9.1 9 4、ベルギー特許 8 6 8 6 8 2、ドイン特許出趙公開 2 9 2 4 0 2 9、米国特許 4 2 2 0.5 5 4、イタリア特計出趙 2 7.2 6 1 / 7 9 又はドイン特許出趙公開 3 0 0 2 7 3 8 中に記されている方法に従つて設造できる。

成分 c)の好適な私は方出は、Mg Cl2、Ti Cl。 及びエステルを一緒に粉砕しそして粉砕された生成物をハロゲン化された家化水素、例えば1,2-ジクロロエタン、で処理することも包含している。

本発明に従り触媒は、アルフア - オレフインを

台体を得るたのにも使用できる。

下記の実施例は単に説明目的のために示されているものであり、本発明の範囲を設定しようとするものではない。

実施例 1~2

固体触媒成分の調製:

ョーロッパ特許出駅公開公報第29,232号の 実施例1に従つて、以下のようにして関体無機成 分を調製した。

a.) 粉好

86.88の無水 Mg Cl。 (1% より少ない水 合有 ft)。 表 l に 配 d されたエステル及び 1 3 9 8のピニル・トリエトキン・シラン (V T S) (エステル / V T S のモル比= 1.75 及び Mg Cl。 / (エステル + V T S)のモル比= 4.5 に 相当する)を1000 cの全谷種を 有しそして 3.485 公知の方法により重合するために、すなわち 市合を 級相で不活性 炭化水素 格母の存在下もしく は不存在下で、又は気相で、又は例えば 液相重合 段階と気相段階を組み合わせることにより 実施する 祭に、使用できる。一般に、温度は 40°~160 での間、好適には 60°~90 での間、であり、大気圧以上の圧力において行なうことができる。

分子電調節剤として、水素又は他の公知の型の調節剤が使用できる。

これらの触媒は、プロピレン、プテン・1、ステレン、4・メチルペンテンの重合において特に良好に使用できる。酸磁媒はまた、公知の方法に従つて、プロピレン及びエチレンを重合させて低磁における比較的良好な耐衝撃性を有する吹買ポリプロピレン(いわゆるプロピレン及びエチレンのプロック共重合体)を製造するため、又はプロピレンと少割合のエチレンの結晶性ランダム共重

■t e e t)球を含有しているスープテクニック (SIEBTECHNIK)製のピプラトム (VIBRATOM)型の伝動ミル中で共粉砕し た。

粉砕は1 8 の全容量当り1 2 0 8 に等しい充攻 効率を適用させて、約7 0 でのミル内部温度においてそして6 0 時間の粉砕時間にわたつて行なわれた。

財砕された生成物のミルへの元壤、引き続いて の粉砕及び粉砕された生成物のミルからの除去は、 取煉継載は暴気下で行なわれる。

0) TiUl. を用いる処理

258の共物砕された生成物を依然として窒素 本譜気下で500のの反応器中に移し、その中で それらを210のの $TiCl_4$ と接触させた。

TiCl, を用いる処理は、100rpmでお 伴しながら80でで2時間にわたつて行なわれ、

特開码57-63311(8)

その设過剰の TiCl。 及びその中に紹介された 生成物を80 ででサイホンにより除去した。

この操作の次に 6 5 ℃のエタンを 1 回の先争母 に 2 0 0 ∝ を用いて 5 回先争した。

このようにして製造された触媒成分は、1 m/ 8 の表面積を有するMgCI。のスペクトル中に 現われる厳も強い回折線が相対的強度において被 少しそして広がつてハロを生成するようなX線粉 末スペクトルを示した。

プロピレンの 風台:

60℃に維持された銀票存出気による正刀下に 採たれている、磁気慢痒器及び無電対を偏えてい る38の全谷機を有するステンレス増オートクレ 一ブ中に、5ミリモルのトリエチルアルミニウム、 フエニルトリエトキンシラン(PES)及び上記 で調製した固体触媒成分を含有しているガス板き された無水**-ヘブタン中の感得被1000mを

触媒成分の表面積及びテトラリン中で135℃に おいて側定された固有粘度を袋Iに示す。

夹施约 3

下記の如くして製造された固体酸媒成分を用いて実施的1を報返した。 無水 Mg Cl。 要 I に 挙げられているエステル、及びエステルに関して 1:1 のモル比の 1:Cl。を、1 4 の総容機を 有しそして 3 切の直径が 1 6 mの ステンレス 계球を含有している N・V・テマ社。グラベンハーグ (オランダ) 要の V 1 B K A T U M 型の嵌動ミル 中で初めした。 砂炉は 1 0 0 8 / 全容機(型) 8 に おいて、7 2 時間にわたつて行なわれた。 ミルの 元頃、 砂砕、 及びミルの排出は 世来 雰囲気下で行なわれた。 1 0 8 の共め砕生成物を 1 0 0 単 の 1 、2 - ジクロロエタンと 8 0 でにおいて 2 時間 機程させた。 この時間 後に、 1 、2 - ジクロロ

加え、その間にプロピレンも供給した。オートク レープを閉じ、その後水点をQ2気圧までの圧刀 で加え、温度を10℃にあげ、そして同時にブロ ピレンを1気圧の全圧となるまで加えた。重合中、 単量体を連続的に供給することにより圧力を一定 に保つた。 4 時間後、東合体スラリーを急速に冷 却しそしてガス抜きすることにより東台を停止さ せた。重合体を沪邉により裕族から分離し、そし て悪い世界攻中で10℃において乾燥した。次に 沪液中に存解されているめる量の重合体を単離し、 **電景側定し、そしてアイソタクチック指紋(Ⅰ・** 1)の計算のために沸騰しているホーへブタン中 **に可心性である重合体の重量と合計した。触媒成** 分の使用負並びに該成分中の Ti 含有量、トリエ チルアルミニウムに関するフエニルエトキシシラ ンのモル比、加えられた触媒成分に関する重台体 の収率、アイソタクチック指数(1.1)、固体

エタンを80℃において炉道により除去し、そして残つている箇体生成物を、炉液から塩素イオンが頂えるまで、室温においてホーへブタンで繰減しが伸し、次にヘブタン懸傷液中に保つた。このようにして設置された触媒成分は、1 ピノ8の表面複を有するMgCl。のスペクトル中に現われる酸も強い回折線が相対的塊度において減少しそして広がつてハロを生成するようなX線粉末スペクトルを示した。エステル、固体触媒成分の特徴及び追台試験の結果を表しに示す。

実施例 4

央施例 1 を練返したが、イタリア特許出船 2 6. 9 0 8 A / 7 8 (特開州 5 5 - 2 9 5 9 1 号) の 実施例 1 と同様な方法で執道した球状粒子形の 同体付加物 Mg C l 2 ・ 3 C 2 H 3 U H を T i C l 4 - モ / エチルフタレート付加物の T i C l 4 懸備液に、6 の Hg /モノエチルフタレートモル比及び 1 2 の

特開昭57-63311(9)

ア・C1./C1H1UHモル比を用いて、ゆつくりと加えた。 次に全体を100でに加熱し、この磁度に2時間保ら、その後100でで戸過した。生成した固体生成物を120でで2時間にわたつて110mの「iCl」で処理した。この時間使れ、プ・Cl」を戸門により除去し、固体を次に90でから単端に降下する温度にかいて、塩素イオンが伊液から預えるまで、n-ヘブタンで洗浄し、そして次にヘブタン溶液中に保つた。このようにして設定された強磁吸分は、実施例1の触磁成分のや散及び重合試験の弱果を次1に示す。

・比較例 1 及び 2

実施例1 において、ジェチルフタレートの代わりに1 9.3 8のエチルペンゾエートを用いるほかは回療にして固体触媒成分を調製した。 X 般粉末

スペクトルは実局例1の触媒成分のそれと同様であつた。 付られた固体触媒成分を用いて、契筋性1と同様の方法でプロピレンの単台を行なつた。

実施例4において、モノエチルフタレートの代 りにエチルペンゾエートを用いるほかは凹硬にし て固体触媒成分を調製した。その触媒成分のX線 スペクトルは実施例1~2のそれと同様であつた。 得られた固体軟媒成分を用いて実施例4と同様に してプロピレジの専合を行なつた。固体生成初の 特徴及び集合試験の結果を安しに示す。



表 1

災 瘤例 诉 号	岗 体 触 碟 成 分		意 🕀					
	エステル	Mgじし、 エステル モル/モル	固体成分の 』。含有量 重量%	A 1 (C ₂ H ₃)	一	収 献 8 取合体	1.1.	9 固有私度 d8 / 9
				PES En/En		9 海峡成分		
1	ジェチルフタレート	1 4	2 3	2 0	5 0	7.800	9 3 3	1. 4
2	エチルメタクリレート	7	2. 9	1 0	4 7	7.000	9 0. 7	L 3
3	エチルベンゾイルアセテ ート	7	2. 2	1 0	4 3	4, 9 0 0	9 5. 4	1. 2
4	モノエチルフタレート	6	2.8	2 0	2 6	6,000	9 6.9	1. 3
比较啊」	エナルベンゾエート	7	2 0	1 0	4 6	6,000	9 0, 6	1. 4
比较的 2	エチルベンゾエート	7	2 0	5	4 7	4000	927	1. 6
比似的。 3	エチルベンソエート		3.8	. з	4 5	4.500	9 4	1. 5

共開昭57-63311(10)

(1) 明細書第19頁末行に、「叔状のMg ジへ ライド」とある前に、『液状のMgハロゲン化合 物たとえば』と加入する。

> (2) 明細書第20頁5~6行化、「溶解されて いる……含有している」とあるを、『電子供与体 の存在下に』と訂正する。

(3) 明細容額27頁3行に「エタン」とあるを、 「ヘキサン」と訂正する。

手 校 補 正 杏

昭和 5 6年1 0 月 2 3 日

- 1. 事件の表示 四和56年特許缺解126026号
- 2. 発明の名称 オレフインの食合用の成分及び態が
- 3. 循正をする者

人物的社会 本件との関係

任 所 イタリー回ミラノ・フオロポナパルテ31

モンテジソン・ソチエタ・ペル・アテオニ

- 4. 代 単 人〒107
 - 東京都港区赤板1丁目9番15号

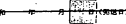
日本自伝 革会 粒

氏 名(6078)弁理士小田島平吉

住

(自発)

5、補正命令の日付



- 6. 精正の対象 明和書の『発明の詳細な説明』の概
- 7. 補正の内容 別私のとおり。



統補

四和56年11月13日

特許庁長官 助田 母 割

1. 事件の表示

43.4156年将新城第126026号

2. 他明の名称

オレフインの責合用の成分及び確保

3. 補正をする者

特許出願人 事件との関係

住 所 イタリー内ミラノ・フォロボナパルテ31

モンテジソン・ソ チエタ・ペル・アチオニ (氏 名)

- 4. 代 即 人〒107
 - 東京都路区赤坂1丁目9番15号 日本自転車豆用 各(6078)弁理士小田島平市 無動電

任: 新

- 5. 補正命令の目付

明祖書の"発明の評判及説明"の確

MINIOLED (11 13) 7. 補正の内容

(1) 明細書第7頁下から2行~末行に、「ヒドロ カルビル基である」とあるを、

『ヒドロカルビル基である。該基はハロゲン、ア ルコキシ、アリーロキシなどの世換基を有してい てもよく、本発明に於てはヒドロカルピル落と総 称する。』

と訂正する。

- 2 -